Acta Genetica et Statistica Medica

OH 431 ALB Condidit: Gunnar Dahlberg †

REDACTORES:

J. A. Böök Uppsala

A. Franceschetti Genève

> I. Mohr Oslo

I. A. Fraser Roberts London

L. van Bogaert Anvers

F. J. Kallmann New York

H. Nachtsheim Berlin

R. Ceppellini Torino

T. Kemp København

J. V. Neel Ann Arbor, Mich.

> R. Turpin Paris

EDITORES ET COLLABORATORES:

A. C. Allison, Oxford

A. G. Bearn, New York

L. L. Cavalli-Sforza, Parma

E. Essen-Möller, Lund

J. François, Gand

F. C. Fraser, Montreal N. Freire-Maia, Curitiba

I. Frézal, Paris

T. Furuhata, Tokyo

L. Gedda, Roma

R. Grubb, Lund

A. Hässig, Bern

K. Henningsen, København

K. Hilden, Helsinki

J. Huizinga, Utrecht D. Klein, Genève

P. C. Koller, London

M. Lamy, Paris

C. A. Larson, Lund

T. Larsson, Stockholm

H. Lehmann, London

J. Lejeune, Paris

P. Levine, Raritan, N. J.

F. Mainx. Wien

A. E. Mourant, London

G. B. Oakland, Ottawa

F. Osborn, New York

P. O. Pedersen, København

U. Pfändler, La Chaux-de-Fonds

S. Refsum, Oslo

L. D. Sanghvi, Bombay

B. Sekla, Praha

M. Siniscalco, Leiden

T. Sjögren, Stockholm

E. T. O. Slater, London M. A. Soliman, Cairo

A. C. Stevenson, Belfast

E. Strömgren, Aarhus

J. Sutter, Paris

F. Vogel, Berlin

N. Ford Walker, Toronto

Ø. Ødegård, Oslo

SECRETARIUS:

M. Hauge, København

Index ad Vol. 14



Vol. 14

1964

INDEX

Adler, P. and Polcz	ter, M.G.: Phases in the Second Period of Permanent 100th Eruption	330
Åkesson, H.O.:	vide Lander, E.	
Andrade, J.D.:	vide Beçak, W.	
Andresen, E.:	Further Studies on the H Blood Group System in Pigs with Special Reference to a New Red Cell Antigen $\mathbf{H_c}$	319
Arndt-Hanser, A .:	vide Ropartz, C.	
Bähr, ML.:	vide Ritter, H.	
Baitsch, H.:	vide Goedde, H. W.	
Baitsch, H.:	vide Ritter, H.	
Baitsch, H.:	vide Ropartz, C.	
Bearn, A.G.:	vide Glen-Bott, A.M.	
Bearn, A.G.:	vide Kirk, R.L.	
Beçak, M.L.:	vide Beçak, W.	
Beçak, W.; Beçak, M	I. L. and Andrade, J.D.: A Genetical Investigation of Congenital Analgesia I. Cytogenetic Studies	133
Beckman, L.:	Associations Between Human Serum Alkaline Phosphatases and Blood	286
D 1 1 1C	Groups	
	ivea, M.: Haptoglobin Variations in Newborn Children	159
Beckman, L.; Johns	son, F.M.; Sakai, R.K. and Woods, J.L.: Serum Protein Variations in Hawaiian Population Groups	309
Benerecetti-Santachi	ara, A.S. and Modiano, G.: The Frequencies of Haptoglobulin and Transferrin Types in Some Villages of the Milan Province	36
Bernhard, W.:	vide Ropartz, C.	
Das, S. R. and Muk	cherjee, D. P.: Phenylthiocarbamide Taste Sensitivity Survey among the Pareng Gadaba, the Ollaro Gadaba and the Konda Paroja of Koraput District, Orissa	168
Defrise-Gussenhoven	a, E.: Variances de fréquences géniques et génotypiques de populations panmictiques avec et sans mariage	351
Dichgans, J. und K	ornhuber, H.H.: Eine seltene Art des hereditären Nystagmus mit auto- somal-dominantem Erbgang und besonderem Erscheinungsbild: Ver- tikale Nystagmuskomponente und Störung des vertikalen und horizon- talen optokinetischen Nystagmus	240
Dodinval-Versie, J.	; Dodinval, P.; Malchair, R. and Moureau, P.: Detection of Carrier State for Phenylketonuria in Familial Genetic Investigations	327
Dodinval, P.:	vide Dodinval-Versie, J.	
Edwards, J.H.; Lec	k, I. and Record, R.G.: A Classification of Malformations	76
Forssman, H.:	vide Lander, E.	
Glen-Bott, A.M.; H	Iarris, H.; Robson, E.B.; Bearn, A.G. and Parker, W.C.: Transferrin	52
Goedde, H. W. and	Baitsch, H.: On Nomenclature of Pseudocholinesterase Polymorphism	366

Grivea, M.:	vide Beckman, L.	
Harris, H.:	vide Glen-Bott, A.M.	
Heiken, A. and Ikin	, E. W.: An Inherited N ₂ Antigen of Different Strengths in Mother and Child	57
Ikin, E. W.:	vide Heiken, A.	
Johnson, F. M.:	vide Beckman, L.	
Kirk, R.L.; Parker,	$W.\ C.\ and\ Bearn,\ A.G.$: The Distribution of the Transferrin Variants D_1 and D_{Chi} in Various Populations	41
Kornhuber, H. H.:	vide Dichgans, J.	
Kurita, T.:	vide Tonomura, A.	
Lander, E.; Forssmo	in, H. and Åkesson, H.O.: Season of Birth and Mental Deficiency	265
Leck, I.:	vide Edwards, J.H.	
Leon, N.:	vide Saldanha, P.H.	
Malchair, R.:	vide Dodinval-Versie, J.	
Mermod, L.E.:	vide Ropartz, C.	
Minet, P.L.:	Fertilité précoce d'une cohorte de mariages dans une province canadienne	186
Modiano, G.:	vide Benerecetti-Santachiara, A.S.	
Mohr, J.:	Practical Possibilities for Detection of Linkage in Man	125
Moureau, P.:	vide Dodinval-Versie, J.	
Mukherjee, D. P.:	vide Das, S. R.	
Nilsson, S.E.:	On the Heredity of Diabetes Mellitus and its Interrelationship with some other Diseases	97
Parker, W.C.:	vide Glen-Bott, A.M.	
Parker, W.C.:	vide Kirk, R.L.	
Parsons, A.:	Finger-print Pattern Variability	201
Pinkerton, F.J.:	vide Ropartz, C.	
Polczer, M.G.:	vide Adler, P.	
Quelce-Salgado, A.:	A New Type of Dwarfism with Various Bone Aplasias and Hypoplasias of the Extremities	63
Record, R.G.:	vide Edwards, J. H.	
Remy, K.:	vide Ritter, H.	
Renkonen, K.O.:	Problems Connected with the Birth of Male Children	177
Ritter, H.; Ropartz,	C.; Baitsch, H.; Rousseau, PY.; Rivat, L. und Remy, K.: Zur Formal- genetik des Gammaglobulin-Polymorphismus Gm (Merkmale Gm[a], Gm[b], Gm[e]); Untersuchungen an 387 Familien	4
Ritter, H.; Ropartz,	C.; Rousseau, PY.; Rivat, L. und Bähr, ML.: Zur Formalgenetik und Populationsgenetik des Gammaglobulin-Polymorphismus InV (Merkmale InV[1] und InV[a]	15
Ritter, H.:	vide Ropartz, C.	
Rivat, L.:	vide Ritter, H.	
Rivat, L.:	vide Ropartz, C.	
Robson, E. B.:	vide Glen-Bott, A.M.	

Ropurtz, C., Roussee	mod, L.E.: Les groupes de gamma-globulines Gm et InV parmi la population d'Honolulu (Hawai)
Ropartz, C.; Walter,	H.; Arndt-Hanser, A.; Rivat, L.; Rousseau, PY. and Bernhard, W.: On the Frequency of the Gm- and InV-Serum Groups in South-Western Germany
Ropartz, C.:	vide Ritter, H.
Rousseau, PY.:	vide Ritter, H.
Rousseau, PY.:	vide Ropartz, C.
Sakai, R.K.:	vide Beckman, L.
Saldanha, P.H.; Sc	hmidt, B.J. and Leon, N.: A Genetical Investigation of Congenital Analgesia. II. Clinicogenetical Studies
Salzano, F. M.:	Color Blindness among Indians from Santa Catarina, Brazil 212
Schmidt, B.J.:	vide Saldanha, P.H.
Sergovich, F.R.:	vide Soltan, H.C.
Soltan, H.C.; Wien	s, Ruth G. and Sergovich, F.R.: Genetic Studies and Chromosomal Analyses in Families with Mongolism (Down's Syndrome) in more than one Member
Tonomura, A. and	Kurita, T.: Triple Chromosomal Mosaicism in a Japanese Child with Down's Syndrome
Walter, H.:	vide Ropartz, C.
Went, L. N.:	A Sex-linked Heredo-degenerative Neurological Disorder Associated with Leber's Optic Atrophy. Genetical Aspects
Whittaker, Mary:	The Pseudocholinesterase Variants: Esterase Levels and Increased Resistance to Fluoride
Wiens, Ruth G.:	vide Soltan, H.C.
Woods, J.L.:	vide Beckman, L.
Errata	
Obituary:	Professor Tage Kemp †
Buchbesprechungen -	- Book Reviews - Livres Nouveaux
Varia	
Index rerum	ad Vol. 14
Index autorum	ad Vol. 14

Alle Rechte, inshesondere das der Übersetzung in fremde Sprachen, vorbehalten. Ohne ausdrückliche Genehmigung des Verlages ist es auch nicht gestattet, diesen Band oder Teile daraus auf photomechanischem Wege (Photokopie, Mikrokopie) zu vervielfältigen.



Copyright 1964 by S. Karger AG., Basel Printed in Switzerland Clichés: Aberegg-Steiner & Cie., AG., Bern Druck: Lüdin AG., Liestal